(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出版公與番号

特開平9-208584

(43)公開日 平成9年(1997)8月12日

(51) Int.CL*	體別記号	庁内整理書号	Ρı			技術表示實所
CO7D 471/04	107		C07D 4	71/04	107	E
A 6 1 K 31/445	ABF		Á61K S	-	ABF	
	ADA				ADA	
·	AEM				AEM	
C 0 7 D 215/46	C 0 7 D 215/46		C 0 7 D 21	5/46		
			等主能求	未數求	請求項の数10	OL (全 18 页)
(21)出票書号	(4517 8-13113	-	(71)出版人	0001095	.	•
		•	·	テルモ	きた会社	
(22)出職日 平成8年(1996)1月29日		1296		東京都	谷区橋ヶ谷2丁	目44番1号
•*			(72)発明者			
				神泉川原	足例上都中井町	井ノ口1500番地
	•			テルモ朝	50全社内	
		•	(72)発明者	石井 竹	失	•
						井ノ口1500番地
				テルモ制	50余社内	
			(72) 発明者	西田仁		
						井ノ口1500普地
	•			テルモ株	式会社内	
						最終頁に使く

アミド蘇等体、およびそれを合有する医薬製剤、および合成中国体

(57)【要約】

【課題】抗ヒスタミン効果及び軒酸球浸潤抑制効果を有 し、即時型及び運発型のアレルギー反応を強く抑え、特 にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新規化合物を得る。 【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ

びそれを合有する医薬製剤、および新規アミド誘導体の 合成中間体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から1·2の整数を 示す。

【化1】

$$N = (CPL) = -COMP - (CPL) = -N$$

$$N = N$$

1

【特許請求の範囲】

*【化1】

【精求項1】下記式1で示されるアミド誘導体。

$$N - (CH^{2}) = -CONH - (CH^{2}) = -N$$

$$(I)$$

式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項2】請求項1に記載のアミド誘導体を含有する 医薬製剤。

【請求項3】下記式口で示される合成中面体。

【化2】

$$X_1 - (CH^T) = -COMH - (CH^T) U - M$$

(II)

式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。

【請求項4】下記式!!'で示される合成中間体。 【化3】

$$H^{*}_{C} = CHCOMH - (CH^{*})^{U} - M - M$$

式!!'中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式!!!で示される合成中間体。 【化4】

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 【化5】

$$H_{\underline{J}}N - (CH_{\underline{J}})_{\Omega} - N - N$$

$$N$$

$$C_{1}$$

$$(IV)$$

式IV中、nは2から1.2の整数を示す。 【請求項7】下記式Vで示される合成中間体。 【化6】

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【請求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 額を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、

50 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

キシ電機器を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【請求項9】下記式VIIで示される合成中間体。 【化8】

式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 領を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置機基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルポニル 基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン塩 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ置機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の製造を示す。

【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分 岐道を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 岐鎖を有してもよりハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ筐 換蒸を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1 ~12でベンゼン環上ハロゲン、 ニトロあるいはメトキ シ萱検査を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコ 40 キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有して もよいフェニルアルコキシカルポニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ面換差を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の整数を示す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、好散球浸潤抑制作 用および抗ヒスタミン作用を有し、アトビー性皮膚炎な 50 【0004】また、本発明の化合物と類似した化合物が

どの治療剤として有用な新規なアミド誘導体、およびそ れを含有する医薬製剤、および合成中間体に関する。 [0002]

【従来の技術】アトピー性皮膚炎の治療には、従来より 基本的にステロイド前の外用と抗ヒスタミン剤あるいは 抗アレルギー剤の内服が行われており、その他、被害作 療法、アレルゲン(ダニ・食物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波兵索外線照射) 療法、細菌ワクチン療 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな るものではなく、特にステロイド外用剤は、切れ味は良 いが長期連投による皮膚の萎縮・毛細血管拡張・細紅・ 素度・易感染性などの副作用が問題となっている。最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597-602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609、 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th1 ヘルパー細胞とTh2ヘルパー細胞のパランスの不均衡 すなわちTh 2種配便位の状態にあり、Th 2種配から 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面検基を有しても 20 のインターロイキンー4やインターロイキンー5などの サイトカインの産性増大の結果、好酸球等の炎症細胞の 分化・増殖・浸潤を増強し炎症が変起されるという型が 有力となっている。従って、Th 2額取受位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが見みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。

> 【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に抗咳を投 与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持続する皮膚反応が生じる。前者を即時型反応、 30 後者を選発型アレルギー反応と呼ぶ、特に選発型反応は 電息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。選発団反応のメカニズムは永らく不明 . であったが、今日では1gE-肥満細胞が関与する1型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち 1 ate phase reaction of the type I allergyであり、T h 2ヘルパー細胞・好酸球が深く関わっていると考えら れるようになった(黒沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574.1995)。このように、アトピー性 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が関与する 疾患であり、遅発型反応の発生メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に配済細胞からのケミカルメデ ィエーター遊離阻害刑令拮抗剤、あるいは炎症離散浸潤 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトピー性皮膚炎の治療には肥清細胞から遊離するケミ カルメディエーナーのうち特に重要なヒスタミン (ヒス タミンは即時型だけでなく一部連発型にも関与)と連発 型反応に関与することが知られている好職球浸潤の両方 を抑制する必要があるがそのような化合物は提示されて いない。

5

使つか公知となっている。例えば、1-置換-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン類としては、抗ウイルス剤である1-イソブチル-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン(イミキモド)を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145340号、米国特許第4689338号、米国特許第4698348号、米国特許第4929624号、欧州特許第385630号、米国特許第5346905号等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び好酸球浸潤抑制作用は開示されていない。また、4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンアルカン酸類は特別平3-264562号に開示されているが、好酸球浸潤抑制作用は記載されていない。

[0005]

* 【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分な抗ヒスタミン作用および好敵球漫選抑制作用を併せ持ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与による即時型アレルギー反応と好散球及びヒスタミン関与の遅発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な化合物およびそれを含有する医薬製剤を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本 発明は以下の通りである。

(1)下記式Iで示されるアミド携導体、およびその医薬的に許容しうる酸付加塩である。

[0007]

【化10】

$$N - (CH^{\dagger}) = -CONH - (CH^{\dagger}) = -N - N$$

$$(1)$$

【0008】式I中、Xは水素原子またはハロゲン原子を扱わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 合有する医薬製剤である。

【0010】(3)下記式!!で示される式!のアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

【化11】

【0012】式!|中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式!!'で示される式!のアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化12】

$$H^{2}C = CH COMH - (CH^{5})^{\alpha} - N$$

$$(II,)$$

【0015】式!!'中、nは2か612の整数を示す。 【0016】(5)下記式!!!で示される式!のアミド誘導体を合成するための合成中間体である。 ※50

*[0017]

【化13】

30 【0018】式III中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式IVで示される式Iのアミド誘 導体を合成するための合成中間体である。

[0020]

40 【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。

[0023]

【化15】

【0024】式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1

~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2か612の整数を示す。

【0025】(8)下配式VIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化16】

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30ノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2か612の整数を示す。

【0028】(9)下記式VIIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0029]

【化17】

【0030】式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭 50 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世換基を有してもよいフェニルアルカノイル
基、炭素数1~12でペンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R、が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。【0031】(10)下記式VIIIで示される式のアミ

【0031】(10)下記式VIIIで示される式Iのアミド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032]

【化18】

20

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル基、炭素数1~8で分岐額を有してもよいアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成する。nは2から12の整数を示す。

【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミノ基の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニル、ピパロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ40 トキシカルボニル、iso-ブトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、ペンジルオキシカルボニル、フタルイミドなどが挙げられる。

【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、酢酸、乳酸、マレイン酸、フマル酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、シュウ酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などの塩が挙げられる。これらは常法により調要される。

[0036]

【発明の実施の形態】本発明の式」で示される新規なア

$$(C)$$

$$VI$$

$$VI$$

$$(C)$$

$$VI$$

$$VI$$

$$(C)$$

$$VI$$

$$VI$$

$$(C)$$

$$VI$$

$$VI$$

$$(C)$$

$$VI$$

【0038】工程(1)において、出発物質である式IX 40※【0039】工程(2)において、ニトロ基の運元は適 の2.4ージクロロー3ーニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Ches. Ber., 1918.51, 1500) 等 によって合成することができる。また、式スのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth.Co maum., 1990, 20, 2559, J. Ned. Chem., 1988, 31, 898, J. Or g.Chem., 1981, 46, 2455, J.Amer.Chem.Soc., 1941, 63, 852 等)によって合成することができる。式IXと式Xの化合 物の反応は、適当な溶媒(好ましくはトリエチルアミン やビリジンのような塩基性溶媒) 中で加熱することによ って行なわれ、式VIIIの化合物を得ることができる。 ※50

当な溶媒(好ましくはアルコール)中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず[11]によって0℃から運流温度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水素に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで \$ a.

【0040】工程(3)において、式VIIの化合物をト リアルキルオルトホルメートと加熱するか、年酸金属塩 存在下午酸中で加熱することによって、式VIの化合物を 得ることができる。

【0041】工程(4)において、式VIの化合物のアミ

ノ保護基の脱保護反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertープトキシカルボニル (Boc)の場合は適当な搭 媒中トリフルオロ酢酸で、ペンジルオキシカルボニル (2)の場合は臭化水素一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。

【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のペンジルアミンと加熱することによって式Vの化合物を得ることができる。

【0043】工程(6)において、オートクレープ(耐圧耐製ボンベ)中で、アルコール溶媒中のアンモニアあるいは濃アンモニア水と加熱して反応させることによって、式IIIの化合物を得ることができる。

【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸(好ましくは、ギ酸)中 で加熱することによって式IIIの化合物を得ることがで きる。

【0045】工程(8)において、式!!!の化合物をハロアルカン酸とともに適当な溶媒(たとえば、N,Nージメチルホルムアミド)中、適当な能合剤・糖合方法(たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロライド法など)で結合させることによって式!!の化合物に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わりに、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキシ、Pートルエンスルホニルオキシなど)で置換されたアルカン酸を用いてもよい。

【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知物であり、式IIあるいはII'の化合物とともに適当な溶 無(ペンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチル ホルムアミド、メタノール、エタノール、nーアロパノ ール、イソアロパノールなど)中加熱することによって 式Iの化合物を得ることができる。またこの時、適当な 塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、 トリエチルアミンなど)を用いてもよい。

【0047】本発明の式!で示されるアミド誘導体及びその医薬的に許容される酸付加塩は、アトビー性皮膚炎治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与することができる。経口投与に用いる薬剤組成物の利形は、錠剤、カブセル剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、顆粒剤、乳剤、液剤、シロップなどが挙げられる。非経口投与に用いる利形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点吸剤、点吸剤、点鼻剤、軟膏、クリーム、ローション、貼付剤などが挙げられる。いずれの利形においても、舞製の際に適当な医薬・製剤的に許容しうる添加物を用いることができる。添加物としては、賦形剤、結合剤、清沢剤、崩壊剤、希釈剤、風味剤、着色剤、溶解剤、整濁剤、乳化剤、保存剤、緩衝剤、等限化剤、軟膏蓋剤、オイル、溶解補助剤、吸収促進剤、接着剤、噴霧剤などが挙げられる。【0048】式1の化合物及びその酸付加塩は、好まし

12 くは軟膏、ローション、クリームなどの経皮投与のため の製剤の形をとる。

【0049】式Iの化合物及びその酸付加塩は、好酸球 设置抑制作用及び抗ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一性鼻炎、じん解核、喘息などに有用であることが示唆 される。

[0050]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 説明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、IRスペクトルは日本分光IR-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 MMR Appara tus により測定した。

【0051】(実施例1)

4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成
2.4-ジクロロー3-ニトロキノリンの.19g(0.768mol)及びN-(ペンジルオキシカルボニル)1.3-アロバンジアミン0.16g(0.768mol)
20 をトリエチルアミン5ml中、70℃に加熱して1時間接押した。トリエチルアミンを検圧下留去した後、塩化メチレンに搭算し、水洗、乾燥(MgSO4)後、搭盤を検圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン一間酸エチル(2:1v/v)溶出面分により、4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)アロビルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27g(0.651mol)を黄色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

30 [0052] H-NMR (CDCls) & (ppm): 1.79(2H,m), 3.35(4H,m), 5.02(1H,br), 5.18(2H,s), 7.15(1H,br), 7.37(5H,m), 7.57(1H,t,J=8.0k), 7.73(1H,t,J=7.8k), 7.90(1H,d,J=8.4kz), 8.21(1H,d,J=8.0kz)

【0053】(実施例2)

3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成

40 4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27g(0.651mol)をメタノール10mlに特別し、濃塩数1ml及び供約0.22g(0.390mol)を加え室温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液にあけ、酢酸エチルで抽出し、金塩水で洗浄、乾燥(Na:SO4)後、精媒を減圧下暫去した。残法をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(300:1v/v)溶出面分により、3ーアミノー4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g

(0.312mol)を徴責色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

【0054】 H-NMR (CDC 13) & (ppm): 1.76(2H.m), 3.30(2H.m), 3.42(2H.q.J=6.3Hz), 4.21(2H.bs), 4.44(1H.br), 4.92(1H.br), 5.16(2H.s), 7.30-7.39(5H.m), 7.46(2H.m), 7.89(2H.m)

<u>1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) アロビ</u> 10 ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リンの合成

3-アミノー4-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol) にトリエチルオルトホルメート0.52ml(3.12mol) を加え、100℃に加熱して3.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して、1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロー1H-イミグゾ[4.5-c]キノリン0.12 g(0.304mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の遭りである。

[0056] H-NMR (CDC 1s) δ (ppa): 2. 24 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.4kz), 4.67 (2H,t,J=7.0kz), 4.95 (1H,br), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H,m), 7.62 (1H,t,J=7.8kz), 7.71 (1H,t,J=7.8kz), 8.09 (1H,s), 8.13 (1H,d,J=8.4kz), 8.21 (1H,d,J=8.4kz)

【0057】(実施例4)

1-(3-アミノプロビル)-4-クロロ-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン・酢酸塩の合成

1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) アロビル]-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン0.12g(0.304mol)に臭化水素-酢酸[33%]3mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣に1N-水酸化ナトリウム水溶液及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥(NazSO4)後溶媒を減圧下智去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ 40タノールー32%酢酸(12:6:1v/v)溶出面分により、1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1H-イミダゾ[4.5-c]キノリン・酢酸塩60mg(0.187mol)を淡黄色固体として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0058] $^{1}H-NMR$ (CD2OD) δ' (ppm) : 1. 94 (3H,s), 2.39 (2H,m), 3.12 (2H,t,J=7.8Hz), 4.82 (2H,t,J=7.2Hz), 7.70 (2H,m), 7.97 (1H,d,J=8.0Hz), 8.27 (1H,d,J=8.0Hz), 8.41

(1H,s) 【0059】(実施例5)

<u> 1 - (3-アミノアロビル) - 1 H-イミダゾ [4.5</u> -c] キノリン-4-アミンの合成

14

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン・酢酸塩60g(0.187mol)を耐圧頻製反応管に入れ、メタノール10ml及び冷却下液体アンモニア5mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残液を少量の水)に溶解し1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。析出物を沪取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン11mg(0.0455mol)を淡黄色綿状結晶(mp:243~245℃(分解))として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0060] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 317 0. 1650

¹H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.93(2 20 H,m), 2.57(2H,t,J=6.6kz), 4.64 (2H,t,J=7.0kz), 6.55(2H,s), 7.2 6(1H,t,J=7.2kz), 7.44(1H,t,J=7.4kz), 7.62(1H,d,J=8.0kz), 8.12 (1H,d,J=8.0kz), 8.19(1H,s) [0061] (実施例6)

4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) アロビ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.59g(2. 41mol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-

- 30 1.3-プロパンジアミン0.42g(2.41mol)をトリエチルアミン10ml中、70℃に加熱して1.5時間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、残渣を塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(Na:SO4)後減圧下沸糖した。残渣をメタノールでトリチュレートしてデ取し、4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)プロピルアミノ]-2-クロロー3-ニトロキノリン0.61g(1.60mol)を黄色結晶(mp:159~161℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。
- 40 [0062] IR (KBr) cm⁻¹: 3310, 168 0, 1580

¹H-NMR (CDCl₂) δ (ppm): 1.50 (9H, s), 1.77 (2H.m), 3.27 (2H.q.J=6. ltz), 3.36 (2H,q.J=6.0tz), 4.82 (1H.br), 7.37 (1H.br), 7.55 (1H.t.J=7.8tz), 7.72 (1H,t.J=7.7tz), 7.89 (1H,d.J=8.2tz), 8.27 (1H,d.J=8.4tz)

【0063】(実施例7)

50 <u>3-アミノー4-[3-(tert-プトキシカルボニルア</u>

20

OED)

ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 - [3 - (tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g(0.70mol)をエタノール7mlに溶解し、塩化す・ ず[II]・2水和物0.55g(2.45mol)を加え1 時間加熱還流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ サンー酢酸エチル(1:1v/v)溶出面分により、3-アミノー4ー【3ー(tertープトキシカルポニルアミ ノ) プロピルアミノ] - 2 - クロロキノリン0.15g (0.428mol)を淡黄色枯晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0064] H-NMR (CDC 12) & (ppm): 1. 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H, t. J=6.2Hz), 3.35 (2H,q,J=6.0H z), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 (1H,d,J=7.6Hz), 7.94(1H,d,J=7.6Hz)

【0065】(実施例8)

.

1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)ア ロビル] -4-200-1H-イミダゾ [4.5-c] キノリンの合成

3ーアミノー4ー[3-(tert-プトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮 し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - (tert-プトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミダゾ [4,5-c]キノリン0.14g(0.388mo 1) を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0066] IR (KBr) car1: 3380, 168 0, 1520

¹H-NMR (CDC Γ₃) δ (ppm) : 1.47 (9H, s), 2.22(2H,m), 3.30(2H,q,J=6. 4Hz), 4.68 (2H, t, J=7.2Hz), 4.7 (1 H, br), 7.66 (1H, t, J = 7.6Hz), 7.72 (1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.16 (1 H,d,J = 8.4 Hz), 8.21 (1 H,d,J =8.4Hz)

【0067】(実施例9)

1-(3-アミノアロビル)-4-クロロー1 H-イミ ダゾ [4,5-c]キノリンの合成

ル] -4-クロロー1 H-イミグゾ [4,5-c] キノ リン50mg (0.139mol) を塩化メチレン3mlに溶 解し、トリフルオロ酢酸O.11ml(1.39mol)を加 之室温で1日撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残液に 1 Nー水酸化ナトリウム水溶液1 回及び食塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥(NazSO4)检練圧 下端着した。 残渣をジエチルエーテル (塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして折出物を沪取し、1-(3-アミノアロビル) -4-クロロー1 Hーイミグソ [4.5-c]キノリン14x(0.0536xmol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 遭りである。

16

[0068] IR (KBr) cm1: 3400, 159 0.1510

¹H-NMR (CDC1₃+CD₃OD) δ (ppm) : 2. 06 (2H.m), 2.72 (2H.t.J=6.8版), 2.98 (2H,br), 4.64 (2H,t,J=7.0H z), 7.57 (1H.t.J=7.6Hz), 7.61 (1 H,t,J=7.6kz), 8.03 (1Hs), 8.05(1H,d,J=8.0kz), 8.11 (1H,d,J=8.

【0069】(実施例10)

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダソ「4.5 <u>__c]キノリンー4ーアミンの合成(その2)</u> 1-(3-アミノプロピル)-4-クロロ-1H-イミ グゾ [4.5-c] キノリン14mg(0.0536mol) を耐圧興製反応管に入れ、メタノール5回及び合却下液 体アンモニア3mlを加え、150℃に加熱して1乗指件 した。反応液を減圧下濃縮し、残法に1N-水酸化ナト 30 リウム水溶液 0.3 ミを加え析出物を扩取して、1-(3-アミノプロピル) -1H-イミダゾ [4.5c] キノリンー4ーアミン8mg (0.0331mm)) を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0070】(実施例11)

<u>4-ベンジルアミノー1-[3-(tert-ブトキシ</u> カルボニルアミノ) プロピル] -1H-イミダン[4. <u>5-c]キノリンの合成</u>

1 - [3-(tert-プトキシカルポニルアミノ) プロピ 40 ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ[4.5-c]キノ リン30mg (0.0831mmol) にベンジルアミン1ml を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 判のペンジルアミンを留去し、1 N-塩酸と食塩水を加 え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(Naz SO4)後、減 圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、クロロホルムーメタノール (15 0:1v/v) 溶出面分により、4 -ペンジルアミノ-1 ー [3 ー (tertーブトキシカルボニルアミノ) プロピ 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン35電

(0.0811mol)を白色粉末 (mp:171~17 2.5℃)として得た。このものの分光学的データは以 下の通りである。

[0071] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 170 0, 1590, 1540

'H-NMR (CDC 13) δ (ppm): 1.46 (9H. s), 2.18(2H,m), 3.25(2H,m), 4. 57 (2H,t,J=7.0版), 4.64 (1H,b r), 4.95(2H, d, J=5.2hz), 6.05 (1H.br), 7.26-7.36 (4H.m), 7.4 7 (2H,d,J=7.6版), 7.51 (1H,t,J= 7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t,J =8.0Hz)

【0072】(実施例12)

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4.5 -c]キノリン-4-アミンの合成(その3) 4-ベンジルアミノー1-[3-(tert-ブトキシ カルポニルアミノ) プロピル] -1 H-イミダソ[4, 5-c]キノリン30mg(0.0695mmol)を半酸3m Iに溶解し、水酸化パラジウムー炭素 [20%] 0.1g 20 分光学的データは以下の通りである。 を加え1日加熱環流した。反応液を浐過し減圧下溶媒を 留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーに付し、クロロホルムーメタノールー32%酢酸 (6:3:1v/v) 溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理で結晶を沪取し、1~(3~アミノアロビ ル) -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン7mg (0.0290mol)を微褐色粉末として得 た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し た.

【0073】(実施例13)

4-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロー3-ニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-1.4-ジアミノブタン0.56g(2.97mol)をト リエチルアミン1 2ml中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下流縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥(MgSOs)後、減圧下溶媒を留去し た。 残渣を n - ヘキサンージエチルエーテル (1:1v/ v) でトリチュレートして沪収し、4 — [4 — (ter tープトキシカルボニルアミノ) ブチルアミノ] -2-クロロー3ーニトロキノリン0.97g(2.46mmol) を黄色粉末 (mp:125~126.5℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0074] IR (KBr) cm1:3340, 328 0, 1680, 1540, 1520 ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm) : 1.46 (9H, s), 1.63(2H,m), 1.78(2H,m), 3. 19(2H,q,J=6.4Hz), 3.47(2H,q,J=6.1Hz), 4.68 (1H,br), 6.41 (1H,b

r), 7.52(1H,t, J=7.7版), 7.74(1 H.t.J=7.8比), 7.91(1H.d.J=8.4H z), 8.11 (1H,d,J=8.4Hz) 【0075】(実施例14)

18

3-アミノー4- [4-(tert-プトキシカルボニルア ミノ) プチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 - [4 - (tert-プトキシカルポニルアミノ) プチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.5g (1.27mol)をエタノール13mlに溶解し、塩化す

10 ず[11]・2水和物1.0g(4.43mmol)を加え1時 間加熱還流した。反応液を2N-アンモニア水にあけ、 クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥 (N a1SO4)後、減圧下溶媒を留去した。現迹をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、nーヘキサン一酢 酸エチル(2:1v/v)帯出画分により目的物を集め、 溶媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3 ーアミノー4ー【4ー(tertープトキシカルポニルアミ ノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g (0.329mol)を概色結晶として得た。このものの

[0076] IR (KBr) cm1: 3270, 168 0. 1540, 760 ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm) : 1.44 (9H. s), 1.64(4H,m), 3.17(2H,q,J=6. 0Hz), 3.27 (2H,t,J=6.6Hz), 3.89 (1H,br), 4.15 (2H,bs), 4.59 (1 H.br), 7.47 (2H.m), 7.77 (1H.d.J =7.6 Hz), 7.89 (1 H.d. J = 7.2 Hz)【0077】(実施例15)

30 <u>1-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノ) プチ</u> <u>ル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c] キノ</u> <u>リンの合成</u>

3-アミノー4-[4-(tert-プトキシカルポニルア ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.14g (0.384mol)にトリエチルオルトホルメート0.3 2ml (1.92mmol)を加え、100℃に加熱して1戦 撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ タノール(150:1~100:1v/v)溶出両分によ り、1 - [4 - (lert - ブトキシカルボニルアミノ) ブ チル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリン0.12g(0.321 mmoi)を淡橙色粉末(m p:148~150℃)として得た。 このものの分光学 的データは以下の通りである。

[0078] IR (KBr) cm1: 1695, 1510 ¹H-NMR (CDC I₂) δ (ppm) : 1.42 (9H, s), 1.62(2H,m), 2.06(2H,m), 3. 21(2H,q,J=6.4Hz), 4.58(1H,b)r), 4.65 (2H,t,J=7.4kz), 7.66 (1 50 H.t.J=7.2版), 7.72(1H.t.J=7.6H

. . . .

z), 8.02(1H,s), 8.13(1H,d,J=8. 4Hz), 8.21(1H,d,J=8.2Hz) 【0079】(実施例16)

<u>1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダ</u> <u>ゾ[4.5-c]キノリンの合成</u>

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン0.10g(0.267mol)を塩化メチレン6mlに溶解し、トリフルオロ酢酸0.21ml(2.67mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残渣10に1N-水酸化ナトリウム水溶液2ml及び食塩水を加えてクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NarSO4)後減圧下濃縮した。残渣をジエチルエーテル(塩化メチレンを少量合む)でトリチュレートして析出物をデ取し、1-(4-アミノブチル)-4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン45mg(0.164mol)を淡橙色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の湿りである。

【0080】IR (KBr) cm⁻¹: 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 ¹H-NMR (CDC1:) み (ppm): 1.51 (2H, m), 1.96 (2H, m), 2.66 (2H, t, J=7.2hz), 3.03 (2H, bs), 4.53 (2H, t, J=7.4hz), 7.56 (1H, t, J=7.4hz), 7.60 (1H, t, J=7.5hz), 7.97 (1H, s), 8.02 (1H, d, J=6.4hz), 8.04 (1H, d, J=6.4hz)

【0081】(実施例17)

1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダ ゾ [4,5-c]キノリン40mg(0.146mol)を耐 圧側製反応管に入れ、メタノール8ml及び合却下液体ア ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌し た。反応液を減圧下適能し、残渣を少量の水に溶解し、 1N-水酸化ナトリウム水溶液0.5mlを加えた。 析出 物を沪取しエタノールから再結晶して、1-(4-アミ ノブチル) -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリンー 4-アミン14mg(0.0548mol)を淡黄緑色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の置りである。 [0082] IR (KBr) car1:3340, 318 0, 1650, 1530, 1400 1H-NMR (DMSO-ds) δ (ppm):1.30 (2 H,br), 1.39 (2H,m), 1.89 (2H, m), 2.55 (2H.t,J=6.8Hz), 4.59 (2 H, t, J=7.0Hz), 6.56(2H, bs), 7.26(1H,t,J=7.4Hz), 7.44(1H,t,J=7.7tz), 7.62 (1H,d,J=8.0Hz), 8.05 (1H,d,J=8.0Hz), 8.19(1H,s)

【0083】(実施例18)

4-ペンジルアミノ-1-[4-(tert-ブトキシカル ボニルアミノ) ブチル]-1H-イミケゾ [4.5c]キノリンの合成

20

1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-4-クロロー1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン70mg(0.187mml)にペンジルアミン2mlを加え、150でに加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰のペンジルアミンを留去し、1N-塩酸及び食塩水を加え塩化メチレンで2回抽出した。有観層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノール(150:1v/v)溶出面分により、4-ペンジルアミノー1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン79mg(0.177mml)を白色粉末(mp:151~153.5℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

- 20 [0084] IR (KBr) cm⁻¹:3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5, 1160
- ¹H-NMR (CDC1₂) & (ppm): 1.42 (9H, s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18 (2H,m), 4.55 (2H,t,J=7.4Hz), 4.55 (1H,br), 4.95 (2H,d,J=5.6Hz), 6.03 (1H,t,J=5.6Hz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J=7.8Hz), 7.75 (1H, 30 s), 7.90 (2H,d,J=8.0Hz)
- 【0085】(実施例19) 1-(4-アミノブチル)-1H-イミケア【4.5-<u>c】キノリン-4-アミンの合成</u>

4 - ベンジルアミノー1 - [4 - (tert-プトキシカルボニルアミノ) プチル] - 1 H - イミグゾ [4.5 - c] キノリン6 7 mg (0.150 mm)) を午散5mlに溶解し、水酸化パラジウム-炭素[20%]0.15gを加え2日間加熱運流した。反応液を浮送し、減圧下溶媒を留去した後残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ40 - に付し、クロロホルム-メタノール-32%耐酸

(6:3:1 v/v) 溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理して固体を沪取し、1-(4-アミノブチル)-1H-イミグゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン14mg(0.0548mmol)を散褐色粉末として得た。このものの物性値は、実施例17の化合物と一致した。

【0086】(実施例20)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンアセチル]アミノ]プロピル]-1H-イミダソ 50 [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

21 a) クロロ酢酸O.10g(1.1mol)及び1-(3 ーアミノプロピル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリンー4ーアミン0.24g(1mol)をN.Nージメ チルホルムアミド30mlに整濁し、1-(3-ジメチル・ アミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g(1.5mol)を加えて塗造で1 晩慣拌した。 反応液に水を加え、クロロホルムで1回、 クロロホルムーメタノール (10:1v/v) で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4) 後、減圧下滞媒を留去して、1-[3-[(クロロアセ 10 チル) アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの租生成物を得た。この化合 物は不安定なため、精製せずに次の反応に用いた。 【0087】b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロビル] ー1 Hーイミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの租生成物をエタ ノール5mに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ)ヒベ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg (0.566mol)を加え、7時 同知熟透淀した。不溶物をデ過して除き、デ液を減圧下 20 減縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール (30:1~20: 1 v/v) 溶出面分により、1 - [3 - [[4 - (ジフェ ニルメトキシ) -1-ピペリジンアセチル] アミノ] ア ロビル] -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4 ーアミン20mg(0.0364mmol)を淡黄色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ ۵. [0088] IR (KBr) cm1: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC l₂) δ (ppm): 1.70 (2H, m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27(2H,t,J=10.4Hz), 2.74(2H,m), 2.98 (2H,s), 3.39 (2H,q,J=6. 5Hz), 3.45(1H,m), 4.54(2H,t,J=7.0Hz), 5.49(1H,s), 5.60(2H,b)s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H, t, J = 7.2 Hz), 7.51 (1 H, t, J = 7.7 Hz), 7.82 (1H,d,J=8.2hz), 7.89 (1 H.s), 7.90 (1H.d.J=8.0Hz) 【0089】(実施例21) 1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5 -c]キノリン-4-アミン0.24g(1 mol)をN. N-ジメチルホルムアミド3 Omlに影響し、アクリル酸 75 µl (1.1 mol) 及び1-(3-ジメチルアミノア ロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29 g(1.5mmol)を加え室温で3.5時間撹拌した。反応

22 タノール (10:1v/v) で4回独出した。 有機層を会 塩水で洗浄し、乾燥(NatSOt)後、減圧下溶媒を留 去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 特出画 分により目的物を集め、特殊智去後少量のクロロホルム でトリチュレートして沪取し、1 - [3-(アクリルア ミノ) プロビル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノ リンー4ーアミン0.14g(0.474mol)を微黄色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの の分光学的データは以下の通りである。 [0090] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1630, 1525 1H-NMR (CDC1s) δ (ppm): 2.25 (2H. m), 3.47 (2H,q,J=6.5Hz), 4.61 (2 H,t,J=7.012), 5.47(2H,bs), 5.7(1H.br), 5.71 (1H.d.J=10.4Hz). 6.09 (1H, dd, J=16.8, 10.4Rz). 6.32 (1H.d.J=16.8版), 7.33 (1H.t.J= 7.6比), 7.53 (1H,t,J=7.8比), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2Hz)【0091】(実施例22) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンプロバノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ グゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン0.12g (0.406mol)をエタノール10mlに搭解し、4-(ジフェニルメトキシ)ピペリジン・塩酸塩0.13g (0.427mm))及び炭酸水素ナトリウム38mg(0. 447mol)を加え、1晩加熱還流した。不溶物を沪遏 して除き、沪液を洒縮し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(4 0:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒管去後 エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] プロピル] ー1Hーイミダゾ [4. 5-c]キノリン-4-アミン75mg(0.133mm) J) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) car1: 3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700 'H-NMR (CDC1s) δ (ppm): 1.61 (2H, m), 1.84 (2H.m), 2.13 (2H.m), 2. 20(2H.m), 2.38(2H,t,J=6.0Hz). 2.54 (2H, t, J=6.0Hz), 2.74 (2H,m), 5.48(1H,s), 7.21-7.54(11 H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7粒), 7.83

(1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H,s), 7.9

液に水を加え、クロロホルムで1回、クロロホルムーメ 50 4(1H.d.J=8.4kz)。8.68(1H,br)

【0093】(実施例23)

<u>1-[4-(アクリルアミノ) ブチル]-1H-イミダ</u> ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5- ** c] キノリン-4-アミン0.26g(1mol)をN,N ージメチルホルムアミド30mlに懸張し、アクリル酸7 5μ1 (1.1mol) 及び1-(3-ジメチルアミノブロ ピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.29g (1.5mml)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、クロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 ノール (10:1v/v) で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥(Na:SO4)後、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:11/ v) 溶出面分により、1 - [4-(アクリルアミノ)ブ チル] -1H-イミグゾ [4,5-c] キノリン-4-アミン90mg (O. 291mmol) を淡黄色粉末 (mp:176~178℃) として得た。 このものの分 光学的データは以下の通りである。

[0094] IR (KBr) cg⁻¹: 3320, 320 0. 1640, 1530 ¹H-NMR (CDC1₁) & (ppm): 1.65 (2H, m), 2.04 (2H,m), 3.40 (2H,q,J=6. ⁷Hz), 4.58 (2H,t,J=7.2Hz), 5.50 (2H,br), 5.52 (1H,br), 5.65 (1 H,d,J=10.2Hz),6.03 (1H,dd,J=16. 8. 10.4Hz), 6.27 (1H,d,J=17.0Hz), 7.33 (1H,t,J=7.6Hz), 7.53 (1 H,t,J=7.7Hz), 7.83 (1H,s), 7.83 (1H,d,J=8.6Hz), 7.93 (1H,d,J=8.4Hz)

【0095】(実施例24)

1- [4- [[4- (ジフェニルメトキシ) -1-ビベ リジンプロパノイル] アミノ] ブチル] -1 H-イミダ ゾ [4.5-c] キノリン-4-アミンの合成

1-[4-(アクリルアミノ) ブチル]-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリンー4-アミン85mg(0.275mmol)をエタノール7mlに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ)ピペリジン・塩酸塩88mg(0.288mmol)及び炭酸水素ナトリウム25mg(0.302mmol)を 40加え、1 東加州運流した。不溶物を評過して除き、評液を減縮し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(50:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリチュレートして評取し、1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロバノイル]アミノ]ブチル]-1H-イミダゾ[4.5-c]キノリンー4-アミン48mg(0.0832mmol)を白色粉末(mp:174~176℃)として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。 50

[0096] IR (KBr) cm⁻¹: 3370, 310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0, 705

24

¹H-NMR (CDC l₂) δ (ppm): 1.48-1.6 3 (4H,m), 1.77 (2H,m), 2.01 (4H,m), 2.30 (2H,t,J=6.0Hz), 2.44 (2H,t,J=6.0Hz), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H,q,J=6.5Hz), 3.37 (1H,m), 4.5 6 (2H,t,J=7.2Hz), 5.42 (2H,bs), 5.47 (1H s), 7.21-7.35 (11H

10 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H,m), 7.51 (1H,t,J=7.7起), 7.81 (1H,s), 7.82 (1H,d,J=8.0起), 7.92 (1H,d,J=8.0起), 8.58 (1H,br) [0097] (実施例25)

1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニル メトキシ]-1-ピペリジンプロバノイル]アミノ]ア ロピル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4 -アミンの合成

1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ[4.5ーc]キノリン-4-アミン50mg(0.1 6 9 amol) をエタノール5mlに溶解し、4 - [(4-ク ロロフェニル)フェニルメトキシ]ピペリジン・塩酸塩 60mg (0.178mol)及び炭酸水素ナトリウム16m g(0.186mol)を加えて1日加熱運流した。不溶物 を沪通した後、溶媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール (40:1 v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒図 去後エーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 30 -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン4 Out (0.0669mol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである。

[0098] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 ¹H-NMR (CDCI₂) δ (ppm): 1.59 (2H, m), 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20 (2H,m), 2.37 (2H,t,J=6.0Hz), 2.54 (2H,t,J=5.8Hz), 2.72 (2H, m), 3.37 (2H,q,J=6.4Hz), 3.40 (1 H,m), 4.59 (2H,t,J=7.0Hz), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3 4 (10H,m), 7.51 (1H,t,J=7.6Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.91 (1H, s), 7.94 (1H,d,J=8.4Hz), 8.59 (1 H,br)

【0099】(実施例26)

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ 50 ル]-1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-ア

ミンの合成

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN、N-ジメチルホルムアミド30mlに懸濁し、4-クロロ酸酸0.11ml(1.1mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルポジイミド・塩酸塩0.29g(1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反応液に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエーテルさらに水でトリチュレー10トして沪取し、1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン30mg(0.0867mol)を淡褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0100] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 320 0, 1650, 1530

 1 H-NMR (DMSO-ds) δ (pps): 1.91-2.04 (4H,m), 2.26 (2H,t,J=7.4Hz), 3.12 (2H,q,J=6.2Hz), 3.64 (2H,t,J=6.6Hz), 4.59 (2H,t,J=6.8Hz), 6.58 (2H,br), 7.26 (1H,t,J=7.4Hz), 7.45 (1H,t,J=7.8Hz), 7.62 (1H,d,J=8.0Hz), 8.03 (1H,d,J=7.6Hz), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) [0101] (实施例27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンブタノイル]アミノ] プロピル]-1H-イミダ ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[3-(4-クロロルブタノイルアミノ) プロピ ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン25歳(0.0722mol)、4-(ジフェニルメ トキシ)ピペリジン・塩酸塩44g(0.144mol) 及び炭酸カリウム40mg(0.289mmol)をN,Nージ メチルホルムアミド3回中で、100℃に加熱して8時 同撹拌した。 反応液に水を加え、 クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。 残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムーメタノール (150:1~70:1v/v) 選 出画分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ チュレートして、1-[3-[[4-(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンプタノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン15曜(0.0260mol)を白色粉末(mp:1 58~162.5℃) として得た。このものの分光学的 データは以下の通りである。

[0102] IR (KBr) cm-1:3200, 164 0, 1530, 1070, 700

 $^{1}H-NMR$ (CDC13) δ (ppm): 1.62 (2H, m), 1.77 (4H,m), 2.10 (2H,m), 2.

26

19(2H.m), 2.29(2H.t,J=7.0Hz), 2.34(2H.t,J=6.4Hz), 2.69(2H, m), 3.35(2H.q,J=6.5Hz), 3.40(1H,m), 4.58(2H,t,J=7.0Hz), 5.45(2H,bs), 5.47(1H,s), 7.19-7.34(11H,m), 7.51(1H,t,J=7.7Hz), 7.82(1H,t,J=8.4Hz), 7.92(1H,s), 7.93(1H,d,J=8.2Hz)
[0103](突施例28)

1 <u>1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロピル]-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミンの合成</u>

1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン0.32g(1.33mol)をN,N-ジメチルホルムアミド40alに懸濁し、5-クロロ吉草酸0.15ml(1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・複数塩0.38g(1.99mol)を加え変温で1晩撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにクロロホルム-メタノール(10:1v/v)で2回抽出した。有観層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、溶媒を減圧下管去した。残渣をエーテルでトリチュレートして沪取し、1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ)プロビル]-1H-イミグゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン0.16g(0.445mol)を終褐色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通りである。

[0104] IR (KBr) cm⁻¹:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

30 ¹H-NMR (DMSO-ds) & (ppm): 1.62 (2 H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J= 7.0hz), 2.12 (2H,t,J=7.4hz), 3.12 (2H,q,J=6.3hz), 3.62 (2H,t,J=6. 2hz), 4.59 (2H,t,J=6.9hz), 6.61 (2H,bs), 7.26 (1H,t,J=7.6hz), 7. 45 (1H,t,J=7.8hz), 7.63 (1H,d,J= 8.4hz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2hz), 8.21 (1H,s) [0105] (実施例29)

40 <u>1-[3-[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンペンタノイル] アミノ] アロビル]-1H-イミグア[4.5-c] キノリンー4-アミンの合成</u>
1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) アロビル]-1H-イミグゾ [4.5-c] キノリンー4-アミン50mg(0.139mmol)、4-(ジフェニルメトキシ) ピペリジン・塩酸塩42mg(0.139mmol)及び炭酸カリウム58mg(0.417mmol)をN,N-ジメチルホルムアミド3ml中で、100℃に加熱して7時間撹拌した。不溶物を沪過して除き、溶媒を減圧下留去した。残法をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、

クロロホルムーメタノール(100:1~70:1火 v)溶出酶分により目的物を集め、溶媒留去後エーテル でトリチュレートして沪取し、1-[3-[[4-(ジ フェニルメトキシ)-1-ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リン-4-アミン20mg(0.0338mol)を白色粉 末 (mp:152~154℃) として得た。 このものの 分光学的データは以下の通りである。

[0106] IR (KBr) cm⁻¹: 3330, 320 1H-NMR (CDC 1s) δ (ppm): 1.50 (2H. m), 1.64 (2H.m), 1.69 (2H,m), 1.84 (2H.m), 2.08(2H.m), 2.19(2H. m), 2.20(2H, t, J = 7.4Hz), 2.30(2H, t, J=7.2hz), 2.70 (2H, m), 3.36 (2H, q, J=6.5Hz), 3.41(1H,m), 4.57 (2H.t.J=7.0版), 5.45 (2H.bs). 5.49(1H.s), 5.94(1H.t.J=5.8Hz), 7.21-7.37 (11H.m), 7.52 (1H. t, J=7.7Hz), 7.83 (1H,d,J=8.4Hz), 7.90 (1H,s), 7.92 (1H,d,J=8.4hz) 【0107】(実施例30)

1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロビ <u>ル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア</u> ミンの合成

1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4,5 -c]キノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN. N-ジメチルホルムアミド30mlに製剤し、6-プロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ チルアミノアロビル)-3-エチルカルボジイミド・塩 30 酸塩0.29g(1.5mol)を加え、室温で1晩撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。残渣をエ ーテルさらに水でトリチュレートして沪取し、1-[3 - (6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピル] - 1 H ーイミダゾ [4,5-c]キノリンー4-アミン50mg (0.120 mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。

[0108] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1540, 1540, 1395 $^{1}H-NMR$ (DMSO-ds) δ (pps) : 1.36 (2 H.m), 1.52 (2H.m), 1.70 (2H,m), 2.00(2H,m), 2.10(2H,t,J=7.0H)

z), 3.11 (2H,m), 3.60 (2H,t,J=6.*

*8比), 4.59 (2H.t.J=7.0比), 6.56 (2H.bs), 7.25 (1H.t.J=7.4比), 7. 44 (1H,t,J=7.4版), 7.62 (1H,d,J= 7.8比), 7:95 (1H,br), 8.03 (1H,d, J=7.4Hz), 8.20 (1H,s) 【0109】(実施例31)

28

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ ル] -1 H-イミダゾ [4.5-c] キノリンー4ーア ミン45mg(0.108mmol)、4-(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65mg (0.215mm)) 及 び炭酸カリウム59mx (0.430mol)をN,Nージメ ・チルホルムアミド3ml中、100℃に加熱して8時間接 拌した。反応液に水を加えクロロホルムで2回抽出し、 乾燥(NaiSOs)後、減圧下溶媒を留去した。 表法を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール (150:1~70:1v/v) 溶出面分 20 により目的物を集め、溶媒習去後エーテルでトリチュレ ートして俨取し、1 - [3 - [[4 - (ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミグゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン28mg(0.0462mmol)を微責色粉末(mp: 151~155℃) として得た。このものの分光学的デ ータは以下の遭りである。

[0110] IR (KBr) car1: 3330, 294 0, 1630, 1540, 1070, 700 ¹H-NMR (CDC l₂) δ (ppm) : 1.31 (2H, m), 1.48 (2H,m), 1.63 (2H,m), 1. 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H,m), 2.17 (2H,t, J=7.6Hz), 2.20 (2H,m), 2.27 (2H,t,J=7.6kz), 2.7 1 (2H,m), 3.37 (2H,q,J=6.5Hz), 3.42 (1H.m), 4.57 (2H,t,J=6.8kz), 5.45 (2H, bs), 5.50 (1H,s), 5.62 (1H, t, J=6.0Hz), 7.21-7.37 (11H,m), 7.53 (1H.t.J=7.7粒), 7.83 (1 H.d.J=8.4 ELD. 7.90(1H.s), 7.93(1H,d,J=8.2Hz)

【0111】(実施例32)

製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ り餌製した。

本発明化合物 0.2g ソルビタンモノラウレート (SP-20) 2.0g ミリスチン酸イソプロピル (IPM) 0.4 g 白色ワセリン 7.4g 全量 10.0g

【0112】80℃に加熱したソルビタンモノラウレー※50※ト(SP-20)2gに本発明化合物0.2gを加え撹

拌溶解した。これにミリスチン酸イソプロビル(IP M) 0.4 gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン7.4gを加え、榴拌しながら室温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加急したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え撹拌溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室 10 温冷却した.

【0114】(比較例2)

古草酸ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏(シオノギ製薬)をそのま ま使用した。

【0115】(実施例33)

抗ヒスタミン作用

(1)試験方法

体重300-600gの**延性**、Hartley系モルモ ット(購入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. Ishiib (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1.,332.219-223.1986) により報告された方法を一部交 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を摘出し栄養液で 消たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていわい に取り除いた後、輸伏軟骨にそって掘2~3㎜の横切切 片を切り出し、その中の2片から気管鎖標本を作成し た。標本は3.7℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液: NaCl 118.1 ml, CaCl: 2.5 ml, K H2PO4 1.2mM, KC14.6mM, MgSO4 1.0 30 nH, Na.HCO₂ 25 nH, glucose 11.1 nH, p H:7.65)を満たした10mlマグヌス容器中に懸乗 し、95%Oz,5%COzの混合ガスを通気した。標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei,Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ (NEC San-ei, Type 1236) を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】係本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を投与して収縮反応を得た。これを数 回繰り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し 40 た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ キモド(1ーイソブチルー1H-イミダゾ [4.5c] キノリンー4 - アミン)、塩酸ジフェンヒドラミン 及び本発明化合物はDMSO(ジメチルスルホキシド) に溶解 (DMSOのマグヌス容器中での最終濃度は O. 1%) した。

【0118】(2)結果

モルモット気管筋のヒスタミン収縮を50%抑制する被 50 【0123】惹起は初回感作21日後に、0.9%塩化

30

験化合物の濃度(ICse值)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。 [0119]

【表1】

1

被職化合物	就ヒスタミン作用(I Cae
イミキモド	>10-4M
複数ジフェンヒドラミン	1.5×10-1M
英世界22	8.4×10 TM
突旋例24	4.0×10-1M
突旋例27	1.9×10-M
英族例28	3.4×10-1M
英篇例31	2. 2×10 ⁻¹ M

【0120】(実施例34)

皮膚好酸球浸潤抑制作用

(1)試験方法

動物は4週齡のBalb/cマウス(能)を日本クレア (株)より購入し1週間の順化期間の後に実験に供し た。

【0121】のゲニ抗原液の調整

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒダ 🕮 (Dermatophagoidespteronyasinus : International B iologicals, inc.; Lot. No. 14679) 1 gを添加し、3 Oml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 0 Orpeでホモジナイズした(顕微鏡下でホモジナイズ 溶液を観察し、ゲニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50mlの遮沈管 に移し、室温で3500ppeで5分間遮を行い、上澄を 別の遠沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光純薬(株): Seaaless C ellulose Tubinng) に、溶液A、B、Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、遺析を行った。遺析終了後、溶液A、B、Cのタン パク質量をタンパク定量キット (Protein assay Reasen t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 Oμg/alのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して 15elのポリプロピレンチューブに10elずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで-80℃で 政結保存した。

【0122】②寒作及び惹起

百日せき歯液をダニ抗原溶液に40分の1容量添加したも のを感作溶液とした。 感作はマイジェクター (テルモ社 製)を用い、マウスの類部の皮下にこの溶液を200μ1投 **与することによって行った。この途作方法で初回途作を** 合め7日おきに三回感作を行った。

ナトリウム水溶液で200μs/alのタンパク減度に顕したダニ抗原溶液を骨部皮内にマイジェクター(テルモ社製)を用いて50μl投与することによって行った。

【0124】③皮膚回収及び病理標本の觀察

窓起48時間後に頸椎脱臼によりマウスを屠殺し背部の皮膚を剥ぎ取り、マーキングした部分を中心に1cm円方に皮膚を切断した。回収した皮膚は10%中性ホルマリン緩衝液(コーニングの15ml遠沈管使用)に入れ1日以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法にしたがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した(切り出しは体輪に対し垂直方向に皮膚サンプルの中央と頭側2m上方の2カ所で行った)。 標本の概察は光学顕微鏡(400倍)で、1切片1cm当たりの好酸球数を計測した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式から算出した。

【0125】抑制率(%)=((蓋材投与群の好酸球数 一被酸化合物投与群の好酸球数)/蓋材投与群の好酸球数)}×100

【0126】 **②各被験案物の顕製** 実施例32の方法により作製した。

【0127】⑤薬物投与方法

轻皮投与(密封包带法:Occlusive dressing technique *

* (ODT))

マウスをエーテル解酔して背部中央を電気パリカンで皮膚を傷つけないように除毛した。背部中央の窓起箇所にあたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。裏剤(被験化合物)の強布は、背部の印をつけた部分を中心に前投与では3cm四方に、窓起後は窓起部分を中心に2cm四方に強布した。さらに、独布部を覆うようにラップをのせ伸縮性テープ(Johnson & Johnson MEDICAL IN C:エラスコチン)で固定した。対照群は基材のみを強布した。投与量は一匹当たり50mgとし、投与スケジュールは以下のように窓起前日より3日間連投した。【0128】窓起前日→惹起日(窓起直後)→葱起翌日(計3回)

32

【0129】(2)結果

2%イミキモド歌青、実施所化合物の2%軟膏、0.1 2%古草酸ベタメタゾン軟膏の各被酸薬物のゲニ敷起マウス皮膚好酸球浸潤反応に対する抑制効果を表2、3に示す。実施例の化合物の多くは好酸球浸潤を古草酸ベタメタゾン軟膏と同等以上に抑制した。

20 【0130】 【表2】

投与票 物	Ti	好數學數(個/ca)	12 P (S)
非條作機物		-	
非撤纪	8	0. 33±0. 33	_
紹作動物			
ダニ変配			
车村伙告	5	519.8±129.96	-
2%イミキモド歌音	5	154.·0± 33.22	70. 37
実施例220化合物(2%軟膏)	5	237.6± 53.76	54. 29
0.12%含草酸ペタメタゾン教育	5	281.6± 50.64	49, 67

[0131]

米 米【表3】

712	好說就(個/ca)	DATE (X)
2	12.60±8.00	_
 		
7	371.42± 71.03	
5		
5	61.80± 1L.94	83. 86
.5	235. 60± 97. 18	36. 56
5		2. 58
4	159. 75±131. 88	56. 99
	7 5 5 5	7 371.42± 71.03 5 217.40± 88.51 5 61.80± 11.94 5 235.60± 97.18 5 362.00± 97.75

並紀2日後の好験球数を各群 sessi±8.2.で示した。

【0132】(実施例35) 2相性耳浮腫抑制作用

(1)試験方法

★動物は4週齢のBalb/cマウス(建)を日本クレア (株)より購入し1週間の順化期間の後に実験に供し

★50 た。

【0133】 の感作及び惹起

吸作及び窓起は澤田らの方法に準じて行った(アレルギー、43(8)、p1099、1994)。すなわち、卵白アルブミン(UVA)1μgと水酸化アルミニウムゲル(alum)4mgを含む生理食塩液250μ1を腹腔内投与して感作した。さらに、2週間後に同様の方法で追加感作を行った。窓起は2回目の感作10日後にエーテル解析下に5μgOVA(20μ1)を耳に皮内注射した。窓起においては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩液のみを投与する群を設けた。

【0134】 02相性耳浮腫反応の測定

OVAで変起すると1時間と24時間後にピークとなる 耳浮腫反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】②薬物投与方法

案物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に懸濁し、惹起24時間前と2時間前に経口 あるいは腹腔内に投与した。潜媒コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より案剤(被 20 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%) = {(OVA惹起取物投与群の耳の厚み-生食惹起溶媒投与群の耳の厚み)/OVA

34

窓起溶媒投与群の耳の厚み-生食窓起溶媒投与群の耳の 厚み))×100

【0137】(2)結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32mg/kgの経口あるいは配腔内投与で即時型及び運発型の耳浮層反応を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138]

【表4】

要4

投与案物	投与量	7 Et	神解率 (%)		
		l	即時選	五元型	
イミキモド	Sing/kg is	4	0	16.4	
実施例22	Stag/kg ip	4			
	Sing/by po				
テキサメタソ					

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、抗ヒスタミン効果及び野散球浸潤抑制効果により、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー性皮膚炎の治療に有用である。

フロントページの絞き

(72)発明者 飯塚 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノロ1500番地 テルモ株式会社内

```
L5
     ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS
AN
     1997:542873 CAPLUS
DN
     127:248129
TI
     Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their
     intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis
     Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao
IN
PA
     Terumo Corp., Japan
SO
     Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp.
     CODEN: JKXXAF
DT
     Patent
LA
    Japanese
FAN.CNT 1
```

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. ΡI JP 09208584 19970812 JP 1996-13113 19960129 <-os MARPAT 127:248129

GI

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln. contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M, vs. 1.5 .times. 10-7 M, for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потивр.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.